正 本

日前經濟

(特許法第38条ただし書 の規定による特許出願。)

等 許

(2,000F) FA

昭和49年5月24日

特許庁長官 麻 英 堆 貞

1発明の名称 キナゾリン系化合物の製造方法

2 特許請求の範囲に記載された発明の数

3. 発明 者

サラションオブダットラウン インオブダット 住所 福岡県第紫野市大字常松320番地の93

氏名野田寛治

(ほか4名)

4.特許出願人

トスンタ/畑外/かず 住 所 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地(〒841)

(連絡先 TEL 09428(3)2101 山川秀機)

5. 添付書類の目録

(1) 明細書

(2) 顧書副本



1通符片

明 細 書

- L発明の名称
 - キナゾリン系化合物の製造方法
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 一般式(1)

(式中、 rid 水素原子及びハログン原子を、 rid でリール基及びアルアルキル基を、 rid 低級アルコキン基、 アミノ基及びトリハロメチル基を表わす] で表わされる化合物 に一般式(II)

$$H_2 N - A - X \qquad \qquad \square$$

〔式中、 A はアルキレン残塞を、 X は水素原子、 水酸基、アルコキン基及びアシルオキン基を表わ す〕で表わされる化合物を反応させることを特徴 とする一般式伽

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-157383

④公開日 昭50.(1975) 12.19

②特願昭 49-57985

②出願日 昭49. (1974) 5 34

審査請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号 7306 44

50日本分類 / b E464 (1) Int.Cl².

[式中、 R², A 及び X は前記と同じ意味を表わす]で表わされるキナゾリン系化合物の製造方法。

(2) 一般式(1)

〔式中、 R¹, R²及び R³は特許請求の範囲第一項の 一般式(I)におけると同じ意味を表わす〕で表わさ れる化合物に一般式(V)

〔式中、 R*は特許請求の範囲第一項の一般式(I) に おけると同じ意味を表わす〕で表わされる化合物 を反応させて一般式(I)

[式中、 R. R. R. R. R. D. O. R. は存許請求の範囲第一項の一般式(1)におけると同じ意味を表わす」で表わされる化合物を製造し、次いでこの化合物と一

-673-

般式(11)

$$H_2N-A-X$$

[式中、A及びXは特許請求の範囲第一項の一般 式(回におけると同じ意味を表わす]で表わされる 化合物とを反応させることを特徴とする一般式(回

〔式中、 R³, R², A 及び X は 特許 請求の 範囲第一項の一般式皿におけると同じ意味を表わす〕で表わされるキナゾリン系化合物の製造方法。

8. 発明の詳細な説明

本発明は顕著な消炎鎮痛作用を有するキナソリン系化合物の新規な製造方法に関するもので詳しくは一般式(I)

〔式中、 R¹は水素原子及びハログン原子を、 R²は

上水

「式中、 R¹及び R²は前記と同じ意味を表わす〕で 表わされる化合物の3 位の水素原子を一般式側の ー A - X 基で置換する方法が知られている。即ち この方法は水素化ナトリウム、ナトリウムアミド、 ナトリウムアルコラート等の金属触媒の存在下に 反応させる方法である。しかし、この製造方法は 次の様な欠点を有している。

- ① 吸湿性,発火性あるいは爆発性のアルカリ金属を用いるため工業的操作に種々の危険性をと もなり。
- ② 反応生成物中に未反応の出発原料MDが混在してくるため分離精製に難点があること。
- ③ 相当するNー置換アントラニル酸誘導体と尿素との溶験反応で得られる出発原料(M)の分離及び収率に難点がある。

そこで本発明者等は前記の従来法に於ける欠点を除去するため種々研究を重ねた結果、下記の反応式で示す様に安価な出発原料(M)から(I)を経て、容易に目的化合物(m)を収率よく得る方法を見出し本発明を完成したのである。

特開 昭50-157383(2)

アリール基及びアルアルキル基を、 R³は低級アルキル基を、 R⁴は低級アルコキシ基, アミノ基及びトリハロゲノメチル基を表わす〕で表わされる化合物と一般式(II)

$$H_2 N - A - X \tag{II}$$

〔式中、 A はアルキレン 残盛を、 X は 水素原子、 水酸基, アルコキン基及びアンルオキン基を表わ す〕で表わされる化合物とを反応させて一般式(¹¹¹¹)

〔式中、 R¹, R², A 及び X は前記と同じ意味を表わす〕で表わされるキナノリン系化合物を製造する方法に関するものである。

従来、一般式間で表わされるキナゾリン系化合物を製造する方法としては一般式(M)

認

$$R^{1} \xrightarrow{COOR^{3}} R^{1} \xrightarrow{R^{1} \longrightarrow R^{1}} R^{1} \xrightarrow{NCOR^{4}} R^{2}$$

(I) **Q**I

更に本発明を詳細に説明すると一般式(I)で表わされる化合物は[']一般式(M

〔式中、 R¹, R²及び R³は前配と同じ意味を<mark>袋わす〕</mark> で表わされる化合物と一般式(V)

〔式中、 R^tは前記と同じ意味を表わす〕で表わされる化合物とをペンゼン、トルエン、キシレン、アセトン、テトラヒトロフラン等の不活性溶媒中で加熱反応させることによって容易に製造することができる。

一般式(M)で表わされる化合物としては、例えば 2-アニリノ安息香酸、2-(0-クロロアニリ

更に一般式(V) で装わされる化合物としては、クロロギ酸エチル、 N, N ー ジメチルカルバモイルクロライド、 N, N ー ジエチルカルバモイルクロライド、トリクロロアセチルクロライド、トリブロモアセチルクロライド等が適当である。

又一般式(I)で表わされる化合物としては、例えばメチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、ブチルアミン、2-ハイドロキンエチルアミン、2-エトキンエチルアミン、3-メトキンプロピルアミン、2-アセトキンエチルアミン等が適当

主義

する。 実施例1

このものは質量スペクトルで親イオン367を 示し、またその元素分析値は下記のとおり計算値 とよく一致した。

元素分析結果

分析值的 0:59.50 H:4.49 N:4.04

である。

反応液から目的化合物を単離するには、必要ならば溶媒,過剰アミンなどを回収し残分を水中に排出して析出した沈殿を戸取し、これを溶媒で再結晶すればよい。

本発明によれば容易に高純度の目的化合物を高 収率で製造することができる。

以下実施例によって本発明を更に具体的に説明

三溴

計算值(%) C:58.85 H:4.35 N:3.81

実施例1 で得た N - (m - トリヌルオロメチルフェニル) - N - エトキシカルポニルアントラニル酸メチル 4.4 g, 2 - エトキシエチルアミン 8.9 g およびトルエン 1 0 単を還流冷却器を付けたフラスコ中で環流下 9 時間反応させた。

以下実施例1と同様にして、1-(m-トリフル オロメチルフェニル)-3-(2-エトギンエチル)

特期 昭50-157383(4)

キナゾリンー 2 、 4 (1 H 、 3 H) — ジオン 3.7 gを得た。収率82.5%,融点 117~118℃。 実施例3.

実施例1で得たNー(ロートリフルオロメチル フェニル) ーNーエトキン カルポニルアントラニ ル酸メチルッgおよびエチルアミンッ0多水溶液 1 2.8 gを封管中80~90℃に保って18時間 反応させた。反応液を水200gに排出し希カセ イソーダ水溶液を加えて可溶性物質を除き塊状物 5.8 gを得た。これをローヘキサン60 似から再 結晶して、1-(m-トリフルオロメチルフェニ ル) - 3 - エチルキナゾリン- 2 , 4 (1 H , 3 H) ーシオン 3.3 g を得た。収率 5 2 %, 融点 1 5 5 ~ 1 5 7 °C

実施例 4

2-(ロークロロアニリノ) 安息香酸メチル2.6 Bをテトラヒドロフラン15×に密解し約50% の水素化ナトリウム048gを加え15分間攪拌 後、 N , N — ジメチルカルパモイルクロライド1.8 gを満下し室温で 6時間反応させた。反応終了後

滅圧下に密媒を留去し幾渣に水を加えエーテルで 抽出後、アルミナを充填したカラムに吸着させエ ーテルー石油エーテルの混合密媒で展開し、第2 密出板を減圧下に留去すると、粘稠な液体である N-(ロークロロフェニル) - N - ツメチルデマ **妕カルバモイルアントラニル酸メチル27gを得** た。収率 8 1 %。

このものは質量スペクトルで親イオン332 示しその元素分析値は下配のとおり計算値とよく 一致した。

元素分析結果

分析值(56) C: 61.35 H: 5.15 N: 8.42 計算值(%) C:61.52 H:5.32 N:8.58

得られたN-(m-クロロフェニル)-N-ジ メチルフィンカルバモイルアントラニル酸メチル苔癬 2.7 gと約30 多メタノールーエチルアミン溶液に 6gを封管中100℃で8時間反応させた。反応/ 終了後、減圧下に溶媒を留去し残渣に水を加え折 出した結晶をメタノールより再結晶して、1-(**ロークロロフェニル)-3-エチルキナゾリン-**

2,4(1H,3H)-シオン1.2gを得た。収 率 4 8 %. 融点 1 7 9 ~ 1 8 0 °C。

実施例1~4の方法に準じて下記の化合物を合 成した。

1-(m-クロロフェニル) - 3 - メチルキナ

融点 225~22.6℃

1ーペンジルー3ーメチルキナソリンー2:4 (1H, 3H) - ジオン

融点 154~155℃

1-(p-クロロベンジル)-3-エチルキナ ゾリン-2, 4 (1H, 3H) -ジオン

融点 139~140℃

1-(m-プロモフェニル)-3-エチルキナ ゾリンー 2 , 4 (1 H , 3 H) ージオン

融点 187~188℃

ドロオキシエチル) キナゾリンー2, 4 (1日, 3 H) ーシオン

融点 151~152℃

1 - (m - クロロフェニル) - 3 - (2 - エト キシエチル)キナソリン-2, 4 (1H, 3H)

融点 155~156°C

1 - (m - クロロフェニル) - 3 - (2 - クロ ロエチル)キナゾリンー2、4(1日、3日) ジオン

融点 169~170℃

1-(m-トリフルオロメチルフェニル) - 3 - (2-クロロエチル)キナソリン-2.4(1H. 3 H) ージオン

酸点 136~137℃

1-(m-フルオロフェニル) -3-エチルキ ナゾリンー2, 4 (1 H, 3 H) - ジオン

融点 148~149°C

1-フェニルー3-(2-ハイドロオキシエチ ル) キナゾリンー 2 , 4 (1 H , 3 H) ーシォン 206~2080

特許出顧人

三井製栗工業株式会社



6. 前記以外の発明者及び特許出顧人

(1)発 明 者

氏名中川 晃

プクオカッチ=ウォウィラオ 住 所 福岡県福岡市中央区平尾4丁目 10の11

氏名井出博之

オム タ シ ウ キョウッチ 住 所 福岡県大牟田市右京町 6 0 番 地

氏名山田義次

#オム ダンオオアザクサキ 住 所 福岡県大牟田市大字草木 4 1 番地

氏名 黒 田 節 堆

(2)特許出願人

サリダクかに は 住 所 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

名 称 三井製薬工業株式会社

代表者 渡辺



(1) 明細書第9頁下から第1行目

「分析値的C:59.50 H:4.49 N:4.04」を、 「分析値的C:58.85 H:4.39 N:3.81」に 訂正する。

(2) 同第10頁上から第1行目

「計 算 値例 C:58.85 H:4.35 N:3.81」を、 「計 算 値例 C:58.65 H:4.35 N:3.84」に、 同じく上から第 2 行目「得られた N ー (m ー ト リフルオロフェニル)ー」を、「得られた N ー (m ー ト リフルオロメチルフェニル) ー」に、 各々訂正する。

(3) 同第14頁上から第4行目「融点155~156 で」を、「融点115~116で」に訂正する。 以 上 続補正書(自発)

昭和50年 日 19日

特許庁長官 斎 藤 英 雄 殿

1. 事件の表示

昭和49年 特許 願 第 5 7 9 8 5 号

2 発 明の名称 キナゾリン系化合物の製造方法

8. 補正をする者

事件との関係

特 許 出願人

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地(⑦ 841)

連絡先 09428 ⑧ 2101 山川秀機

補正命令の日付 カー・ケー・ケー

5. 補正の対象 明細書中「3.発明の詳細な説明」の欄

本顧明細書中、下記の訂正を

用社長之的

ZA8401447A 1984-10-31 1984-02-27 N-(2-4-(1H-IMIDAZOL-1-

YL)ALKYL)ARYLAMIDES

ZA0841447A 1984-10-31

US4568687 1986-02-04 1984-01-13 N-(2-4-(1H-IMIDAZOL-1-YL)ALKYL)-

ARYLAMIDES AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS

JP59164779A2 1984-09-17 1984-02-27 NN

2244*1HHIMIDAZOORUU11IRU*ARUKIRU ARIIRUAMIDORUI

IL0071002A0 1984-09-30

GR0081797A 1984-12-12 1984-02-24

EP0117462A3 1986-08-20 1984-02-07 N-(2-4-(1H-imidazol-1-yl)alkyl)arylamides

EP0117462A2 1984-09-05 1984-02-07 N-(2-4-(1H-imidazol-1-yl)alkyl)arylamides

DK0077884A0 1984-02-20 1984-02-20 N-(OMEGA-(1H-IMIDAZOL-1-

YL)ALKYL)ARYLAMIDER

DK0077884A 1984-08-29 1984-02-20 N-(OMEGA-(1H-IMIDAZOL-1-

YL)ALKYL)ARYLAMIDER

DE3406416A1 1984-08-30 1984-02-22 N-((OMEGA)-(1H-IMIDAZOL-L-YL)-ALKYL)-ARYLAMIDE

DD0218890A5 1985-02-20 1984-02-27 VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON N-OMEGA-(1H-IMIDAZOL-1-YL)-ALKYL-ARYLAMIDEN

AU2507284A1 1984-09-06 1984-02-27 PHARMACEUTICAL N- W- 1H-IMIDAZOL-1-YL ALKYL ARYLAMIDES

Title: EP0564356A1: 4-phenylaminomethylimidazole derivatives, process for their preparation, angiotensin II receptor antagonists and their application in therapy[German][French]

Derwent Title: New 4-phenyl-amino-methyl-imidazole derivs. - are angiotensin II receptor antagonists, useful in treating arterial hypertension, circulatory disorders, glaucoma, etc.

[Derwent Record]

Inventor: Dodey, Pierre;

Bondoux, Michel; Renaut, Patrice; Pruneau, Didier;

Assignee: FOURNIER INDUSTRIE ET SANTE

Published / Filed: 1993-10-06 / 1993-03-31

Application Number: EP1993000400833

Priority Number: 1992-04-01 FR1992000003944

Abstract: The present invention relates to the phenylaminomethylimidazoles of formula: (where the R1 to R7 groups are defined as indicated in the description). It also relates to their process of preparation and to their application in therapeutics as antagonist agents of angiotensin II, useful in the treatment of hypertension, of circulatory disorders and of glaucoma.

ZA9302351A 1994-10-03 1993-04-01 IMIDAZOLE DERIVATIVES THEIR METHOD OF PREPARATION AND THEIR APPLICATION IN THERAPEUTICS NO0931186A0 1993-03-30 1993-03-30 TERAPEUTISK AKTIVE IMIDAZOLDERIVATER, FREMGANGSMAATE FOR DERES FREMSTILLING OG ANVENDELSE DERAV

NO0931186A 1993-10-04 1993-03-30 TERAPEUTISK AKTIVE IMIDAZOLDERIVATER, FREMGANGSMAATE FOR DERES FREMSTILLING OG ANVENDELSE DERAV

MX9301882A1 1994-06-30 1993-04-01 DERIVADOS DE IMIDAZOL, SU PROCEDIMIENTO DE PREPARACION Y SU APLICACION EN TERAPEUTICA. JP06263743A2 1994-09-20 1993-03-31 IMIDAZOLE DERIVATIVE, ITS PREPARATION AND ITS APPLICATION TO MEDICAL TREATMENT HU9300942A0 1993-06-28 1993-03-31 IMIDAZOLE DERIVATIVES, MEDICAL PREPARATIVES CONTAINING THEM AS WELL AS METHOD FOR PRODUCING THEM

HU0064752A2 1994-02-28 1993-03-31 PROCESS FOR THE PRODUCTION OF IMIDAZOLE DERIVATIVES AND OF MEDICAL PREPARATIVES CONTAINING THEM

FR2689508B1 1994-06-17 1992-04-01 DERIVES DE L'IMIDAZOLE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR APPLICATION EN THERAPEUTIQUE. FR2689508A1 1993-10-08 1992-04-01 DERIVES DE L'IMIDAZOLE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR APPLICATION EN THERAPEUTIQUE. FI0931414A0 1993-03-29 1993-03-29 IMIDAZOLDERIVAT, FOERFARANDE FOER DERAS FRAMSTAELLNING SAMT DERAS ANVAENDNING I TERAPI FI0931414A 1993-10-02 1993-03-29 IMIDAZOLDERIVAT, FOERFARANDE FOER DERAS FRAMSTAELLNING SAMT DERAS ANVAENDNING I TERAPI EP0564356A1 1993-10-06 1993-03-31 4-phenylaminomethylimidazole derivatives, process for their preparation, angiotensin II receptor antagonists and their application in therapy CN1081438A 1994-02-02 1993-04-01 IMIDAZOLE DERIVATIVES, THEIR METHOD OF PREPARATION AND THEIR APPLICATION IN THERAPEUTIC CA2092852AA 1993-10-02 1993-03-29 IMIDAZOLE DERIVATIVES, THEIR METHOD OF PREPARATION AND THEIR APPLICATION IN THERAPEUTIC AU3554693A1 1993-10-07 1993-03-29 IMIDAZOLE DERIVATIVES, THEIR METHOD OF PREPARATION AND THEIR APPLICATION IN THERAPEUTICS
